L2

1 JP54081299/PN

=> d bib, abs

ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2003 THOMSON DERWENT on STN L2

AN 1979-58957B [32] WPIDS Full-text

6-Formyl-5, 8-di hydro-5-oxo pyrido-(2, 3-d)-pyrimidine derivative preparation - by TI reacting 2-alkylmercapto-4-alkylamino-5-acetyl-pyrimidine with N,N-di substd. formamide and phosphorus tri chloride.

DC

(DAIT) DAITO KOEKI KK; (TEIJ) TEIJIN LTD PA

CYC 1

JP 54081299 A 19790628 (197932)* РΙ

JP 56020314 B 19810513 (198123)

PRAI JP 1977-147233 19771209

1979-58957B [32] WPIDS Full-text JP 54081299 A UPAB: 19930901

08/29

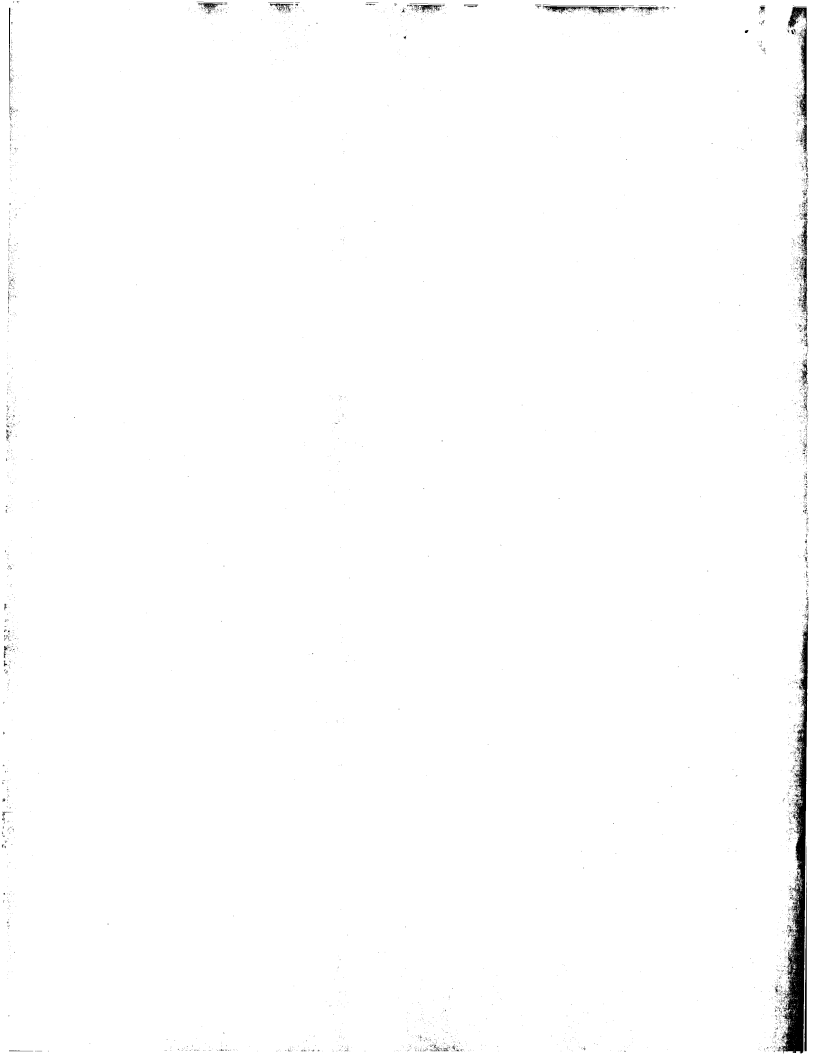
Preparation of 2,8-disubstd.-6-formyI-5,8-dihydro-5-oxopyrido 2,3-d)pyrimidine derivs. of formula (III), comprises treating pyrimidine derivs, of formula (I) with N, N-disubstd. foramides of formula R4R5N.CHO (II) and PCI3. In the formulae, R1 is lower alkyl, R2 is -S-R3 (R3 is lower alkyl) or -NR'R" (R' and R" are lower alkyl; R' and R" bond each other to form 4-5C alkylene or 4C alkylene containing a hetero atom); R4 is lower alkyl; R5 is lower alkyl or phenyl. (III) give pyrridopyrimidine carboxylic acid derivs, of formula (IV), by oxidising 6-formyl gp. of (III) to convert into carboxyl gp. (IV) has excellent action as antibacterial drug.

=> log h

COST IN JAPANESE YEN SINCE FILE TOTAL **ENTRY** SESSION FULL ESTIMATED COST 956 1642 DISCOUNT AMOUNTS (FOR QUALIFYING ACCOUNTS) SINCE FILE TOTAL

ENTRY SESSION CA SUBSCRIBER PRICE 0 -91

SESSION WILL BE HELD FOR 60 MINUTES STN INTERNATIONAL SESSION SUSPENDED AT 13:05:34 ON 22 OCT 2003



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

54-081299 (11)Publication number:

(43)Date of publication of application: 28.06.1979

C070471/04 // (C070471/04 C070221/00 C070239/00

(51)Int.CI.

MATSUMURA TAKUMI KAWAHARA HIROSHI DAITO KOEKI KK TEIJIN LTD (71)Applicant : (72)Inventor: 52-147233 09.12.1977 (21)Application number: (22)Date of filing:

NARITOMO TATSUYUKI WAKITA YOSHITAKA

(54) PREPARATION OF 2,8-DISUBSTITUTED-6-FORMYL-5,8-DIHYDRO-5- OXOPYRIDO 2,3-D PYRIMIDINE DERIVATIVE

PURPOSE: To prepare the title compound useful as an intermediate for synthesis of pyridopyrimidine carboxylic aic derivatives having improyed antibacterial actions, by reacting a novel pyrimidine derivative with a N,N-disubstituted formamide and phosphorus trichloride.

derived form a compound of formula I, is reacted with a N.N-disubstituted formamide of formula III. (R4 is lower alkyl group; R5 is lower alkyl or phenyl group) and phosphorus trichloride to form a CONSTITUTION: A novel pyromidine derivative of formula II: [R1 is lower alkyl group; R2 is -S-R3 (R3 is lower alkyl group) or- NR'R" (R' and R" are the same or different lower alkyl group)], 2,8-disubstituted-6-formyl-5,8-dihydro-5-oxopyrido [2,3-d] pyrimidine derivative of formula IV.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

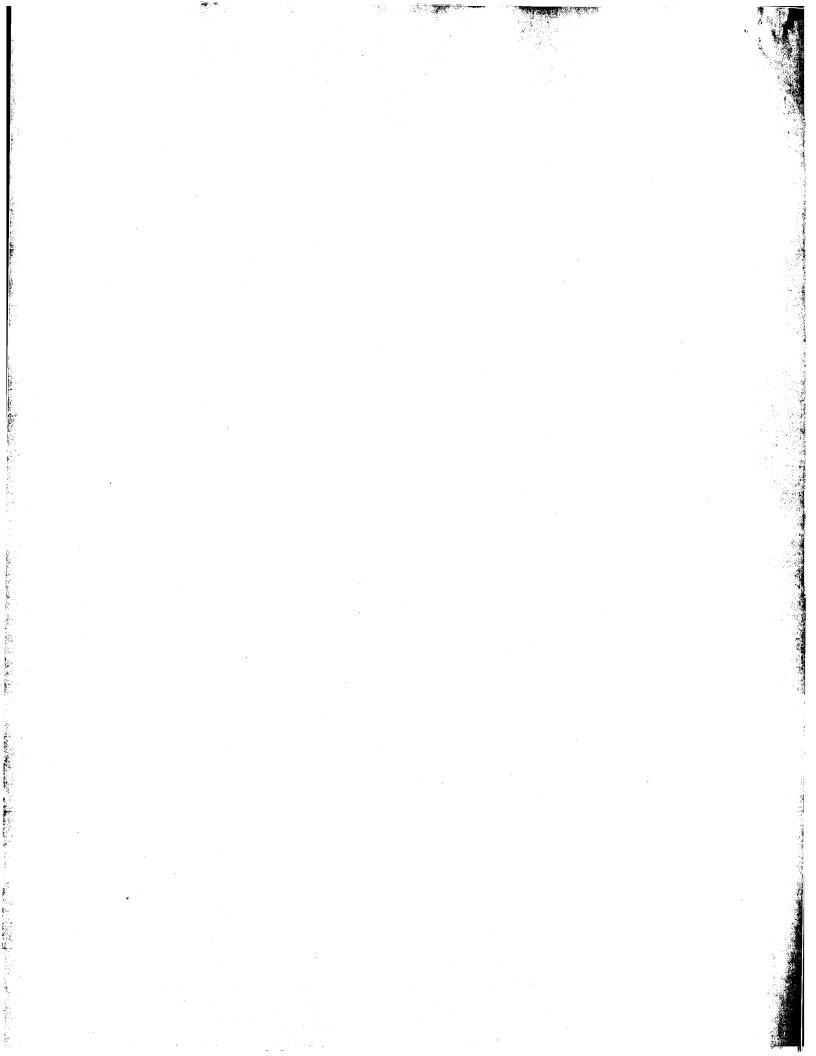
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

15/10/22



(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54—81299

⑤Int. Cl.²
 C 07 D 471/04 //
 (C 07 D 471/04

C 07 D 221/00

C 07 D 239/00)

識別記号 〇〇日本分類· 16 E 612 庁内整理番号 ⑫公開 昭和54年(1979)6月28日

6736—4 C

7242-4C

発明の数 1 審査請求 未請求

6670-4C

(全 5 頁)

创特

顧 昭52-147233

22出

頁 昭52(1977)12月9日

⑩発 明 者 松村巧

富山市草島441

同

川原博

高岡市横田本町7-12

⑫発 明 者 分田善孝

富士市東町3丁目5の4

同 成智達之

日野市多摩平3の18の4

⑪出 願 人 大東交易株式会社

富山市桜木町拾番拾号

同 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

仍代 理 人 弁理士 前田純博

99. *C*3 C

1 発明の名跡

28-ジロ☆-6-ホルミル-58-ジヒドロ-5-オャソビリド(23-d)ビリジン闘勾体の録音法

2 特許的求の段器

下配式 (1)

- 式中 R.は低級アルキル茲、 R.は - 8 - B.(R.) - は低級アルキル茲)または - N \ R.(R' 与 よび B. は関一もしくは異なる低級アルキル茲、ただし R' と B' とは互いに紹合して炭突数 4 ~ 5 のアルキレン茲もしくはヘテロ 原子 L 似を含む炭溶数 4 のアルキレン茲を形成していてもよい)を示す。

で表わされるピリミジン誘導体に、下記式肌

大中 Roは低級アルキル基、 Boは低級アルキ

ル 恭もしくはフェニル 恭を示す。 で登わされる N.N ージ む 投ホルム アミド 毎 お 』 び 三 也 化 リン を 作用 せ し める こと を 特徴 と する 下 記式 即

(式中 8. かよび 8. は 前配式 ()) の定は と同じ) で扱わされる 2. 8 ージ () 投ー 6 ー ホル ミルー 5. 8 ー ジヒ ドロー 5 ー オ 中 ソ ピ リ ド (2.3 ー d) ピリミジン 誘 () 体 の () 造 法。

3. 発明の許細な部列

「武中島は低放アルキル花、B.はーSーR.(R.)」は低級アルキル茲)またはーN(R. (R. b l U R.は同一もしくは異なる低級アルキル茲、ただしドとBとは互いに紹合して炭水酸 6



~ 5 のアルキレン 基もしくけっテロ原子 1 個を含む炭素数 4 のアルキレン基を形成し ~ていてもよい)を示す。

で扱わされる28ージ関係 - 6 ーホルミルー 5.8ージヒドロー5 ーオキソビリド (23 ー d) ビリミジン誘導体 (以下これを ピリドビリミ ジン誘導体 と略称することがある)の製造法 に関する。さらに詳しく説明すると、下記式①

(式中 8m と 8m は前記式側の定義と同じ) で表わされるビリミジン誘導体を出発原料とする前配ビリドビリミジン誘導体の製造法に関する。

本発明で目的とする前配式皿のビリドビリミジン誘導体は、その 6 位のホルミル基を製化してカルボキシル基に変換することにより下配式

で要わされるN.Nージ背換ホルムアミド類および三塩化リンを作用せしめることにより製造される。

本発明において、低級アルキル基。とは、例 えばメチル基、エチル兵、プロビル基、プチル 基の如き炭素数4以下のアルキル基と解される べきである。好きしい低級アルキル基の例は、 メチル基またはエチル基である。

本発明の出発原料である前配式 Π のビリミジン誘導体において、 Rot (I) - R - Ro の低敏アルキルメルカブト 基または (I) - N \sqrt{R} の の の の る 級アミノ基で参わされるが、 (I) の 例としては、チオメチル基、チオエチル基、また (I) の 例としては、
ジメチルアミノ基、メテルフェニルアミノ基、
ジェチルアミノ ステルフェニルアミノ ステルフェール ステンカー

【式中 Ri と Ri は前記式即の定義と同じ】 で表わされるビリドビリミジンカルボン酸誘導体を与える。 これは抗菌剤として優れた活性を 有する化合物であることは既に公知である。

本発明によれば、前記式館で表わされるビリ ドビリミジン誘導体は、下記式①

-式中 Biは低数 アルキル基、 Riは - S - Bi(Ri - t 低級 アルキル基)または - N < R' (R' b よ び B' は 同一もしくは異なる低級 アルキル基、ただし B' と R' とは 互いに 結合して 炭素数 4 ~ 5 の アルキレン基もしくは へテロ 原子 1 個を含む 炭素数 4 の アルキレン基を形成していてもよい)を示す。

て表わされるビリミジン誘導体に、下記式側

ができる。 飲中(I) としてはチオメチル基、(a) としてはピロリジル幕またはピペラジル基が好選であり、特に本発明は B,が低級アルキルメルカブト基のものが、第3級アミノ基のものと比較して概して有利である。

本発明方法の出発原料である前記式①のビリミジン誘導体は、新規化合物であつて、本発明者らの一部によつて診ビリミジン化合物①かよびその製造法は特難的51-67062号として既に出願した。次に移ビリミジン誘導体の製造法の一例を下記反応工程図により示す。

前記反応工程以は単に説明のためであつて、本発明の出発原料であるビリミジン誘導体別は、 前記反応工程図によつて得られたものに限らず、 他の方法によつて得られたものであつても何等 巻支えない。

本発明方法は、例記ピリミシン的写体①に 創記式⑪のN,Nーシピやホルムフミドかよび三 増化リンを作用せしめるのであるが、N,Nーシ 砂砂ホルムアミド⑪としては例えばジメテルホ ルムアミド、フェニルメテルホルムアミド、ご 扱フェニルメテルホルムアミド、ご

行うと、ピリドピリミシン即称体が高収容で得 られる。

本発明方法は、例えば下記の方法により契ねてきる。(1) 三塩化リンと N.Nーツロ袋ホルムアミド(I) とを混合し、 この混合物と、ビリミン B 球体(I) またはこの N.Nーツロ袋ホルムアミド 器 版とを混合して 盗当条件下に反応させる方法、 かんて こと 条件下に 反応させる 方法 たいか たいちん より本発明方法を 突ゅ カルの方法により本発明方法を 突ゅ

かくして反応終了後、反応低合物を水を大は水水に住ぎ、析出した結晶を炉泊して、、目的らに炉が中に溶がしている反応生成物を回収するために、クロロホルムの知き、クロセオルとして用い、炉板からビリドビリミンン酸場体に、致虚として組結晶を得る。前にの如くして褐九組ビリドビリミンン酸場体回は、

一方、三塔化リンは、前配ビリミジンの事件 (I) 1 モルに対して 2 ~ 5 モル、好文 しくは 2 2 ~ 4 モルの別合で使用するのが記文 しい。

本発明の反応は、水が突然的に存在しない系中で突続するのが凹反応を抑制し目的とするビリドビリミシン的分体側を高収率で得るために 気めて翌ましい。

反応は、10で以上、好きしくは20で以上
一方原内での上口は150で口をしくは100でが沿りである。
の匹庇で行うのが公切である。
一次に出発原料と
にて向配式(I)にかける R.がーN (R.の第3 及 アルリナルのものを使用する均合には、10で~60

例をピッメテルボルムケミトの回とはなて行品 品数、メタノールの如きアルコール、アセトン 全た水砂で洗筒し、皮瓜して麻袋ビリトビリミ ツン筋靭体仰を得る。

以下交応例をぬげて本発別を停述する。 災ぬ例1

三塩化リン380を水冷し、これにシノチルホルムアミド5日を臼加し、次いて2一メチル

> اند الا

融点 264~266℃

突施例 2

三塩化リン339を氷拾し、とれにジメチル ホルムアミドる虻を摘加し、衣いで2ーピロリ シルー 4 ーエチルアミノー 5 ー アセチルビリミ ・シン239をジメチルホルムサミド20 世に啓 解した春枝を橋下した。との混合物を量温で 2 日間滑拌し反応せしめた後、氷水100歳に攪 **拌しながら注ぎ、次いで炭酸水素ナトリクムで** 中和して析出した結晶を戸取し水洗した。又、 炉液をクロロホルムで油出し、水洗袋、無水解 散ナトリウムで免染後クロロホルムを留去して 得られた恐症にエーテルを加えて推桿し、析出 した結晶を摂取した。との結晶に先の結晶を合 わせて乾燥した後、ペンセン・メタノール (10 :1)の混合溶媒で再虧品して水化し乾燥後 L 8 9 の 2 ーピロリジルー 4 ーエチルアミノー 5 ーアセチルビリミシンを得た。この結果は出 発車料に対し484の収率に相当する。

字施佩2

2 - メチルメルカプトー 4 - エチルアミノー 5 - アセチルビリミジン2119(a10モル) をジメチルホルムアミド200 配に形解し0℃ **に冷却した。次いて三壌化リン3 2 2 9 (0.24** モル)を捜押しながら45分間で施加した。と の配合物を15℃で1時間攪拌し、さらに50 ででも時間機拌し反応せしめた後、氷水18に 農押しながら注ぎ、析出した結晶を延取し水洗 した。又、炉蔵をクロロホルムで抽出し水洗袋 無水硫酸ナトリウムで乾燥後クロロホルムを留 去して得られた労盛にエーテルを加えて析出し た結晶を集めて、先に得た胎晶に加え乾燥した。 との結晶をジメチルホルムアミドで再結晶して 水洗し、乾燥後2ーメチルメルカプトー6ーホ ルミルー8ーエチルー 5.8 ージヒドロー5ーオ ヤソビリド [2 3 - d] ビリミシン 1 6 2 8 5

との結果は出発原料より 6 5 %の収率に相当する。

N. M. R. # (ppm);

144(t,3H),195~220(m,4H). 350~390(m,4H),424(q,2H). 820(s,1H),924(s,1H).

実施例 4

2 ーピロリシルー 4 ーエテルアミノー 5 ーアセナルピリミシン 2 3 9 (0.010 モル) を かく 1 0 で 1

エチルー 5、8 ージヒドロー 5 ーオキソビリド(2.3 ー d)ビリミジン 1.1 9 を得た。 この結果は出発原料より 4.1 % の収率に相当 する

特 肝 出 紬 人 大泉交易株式会社

同 上 老人株式会社

代理人 弁理士 前 田 祀

			₹ 1		·	₹.
						•
	n en		e de la companya de La companya de la co			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	* .		
				•		
		× - 6				
	·					
						-
						• 1
			•			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
		•				, 45 (2.5)
•						
				•		
		•				
		•				•
				en de la companya de		
1						
	gen - Le la la la		•			- 1 - 1